(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-250490

(43) 公開日 平成8年(1996) 9月27日

C

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

HO1L 21/312

C O 9 D 183/05

PMT

HO1L 21/312

C 0 9 D 183/05

PMT

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特願平8-29627

(22)出願日

平成8年(1996)2月16日

(31)優先権主張番号 08/390181

(32)優先日

1995年2月17日

(33)優先権主張国

米国 (US)

(71)出願人 590000879

テキサス インスツルメンツ インコーポ

レイテツド

アメリカ合衆国テキサス州ダラス,ノース

セントラルエクスプレスウエイ 13500

(72)発明者 チン チェン チョー

アメリカ合衆国 テキサス州 75082 リ

チャードソン ノース クリフ 2010

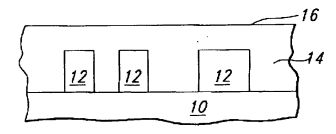
(74)代理人 弁理士 中村 稔 (外6名)

(54) 【発明の名称】 改質水素シルセスキオキサンSOG塗布

(57) 【要約】

【課題】 本発明は、改質水素シルセスキオキサン薄膜 前駆体と、該前駆体を使用して、半導体デバイス上に改 善された誘電薄膜を形成する方法と、及び前記前駆体を 使用して半導体デバイス上に形成される改善された誘電 薄膜とを提供することにある。

【解決手段】 改質水素シルセスキオキサン (HSQ) 前駆体、及び該前駆体を半導体基板上に蒸着させる方法 及び前記前駆体から蒸着された誘電薄膜をもつ半導体デ バイスを開示する。本発明の方法は、一般に導体12を 備えた半導体基板10に、改質HSQ薄膜前駆体の薄膜 をコーティングすることからなる。HSQ薄膜前駆体 は、水素シルセスキオキサン樹脂と、好ましくはアルキ ルアルコキシシラン、フッ素化アルキルアルコキシシラ ン及びこれらの組合せからなる群から選択された改質剤 とからなる。



【特許請求の範囲】

半導体基板上に薄膜誘電体を形成する方 【請求項1】 法において、

ı

(a) 前記基板に、改質HSQ薄膜前駆体の薄膜をコー ティングする工程を有し、前記改質HSQ薄膜前駆体 が、所定体積比の水素シルセスキオキサン樹脂と、アル キルアルコキシシラン、フッ素化アルキルアルコキシシ ラン及びこれらの組合せからなる群から選択された改質 剤とからなり、

(b) 前記薄膜を、200~450℃の温度で所定時間 10 をかけて硬化させる工程を有し、前記前駆体に改質剤を 添加することにより前記薄膜の酸化及び/又は吸湿を少 なくとも部分的に防止することを特徴とする方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体デバイスへ の誘電薄膜の形成技術に関し、より詳しくは、水素シル セスキオキサンのような材料から蒸着される薄膜に関す る。

[0002]

【従来の技術】単結晶シリコンの基板上に製造されるマ イクロ電子デバイスは、一般に、半導体デバイスに組み 込まれる小型回路を相互接続する複雑にパターン化され た1つ以上の導体レベルを有している。これらの導体レ ベルは、一般に、絶縁材料からなる薄膜により分離され 且つ覆われる。絶縁材料が2つの導体レベル間に挿入さ れるものは、当業界においてインターレベル誘電体(1 LD) として知られている。絶縁材料が同一レベルで導 体を分離するものは金属間誘電体と呼ばれ、特に、ID Lと同じ蒸着により形成されるものはIDLと考えるこ 30 とができる。デバイスの最上レベルの導体上に絶縁材料 が蒸着されるものは、当業界において保護膜(PO)と して知られている。一般に、IDL及びPOは、誘電薄 膜として類別される。このような誘電薄膜は、剛性のあ る絶縁スペーサとして機能させることにより、隣接する 導体又は導体レベルの好ましくない短絡を防止するこ と、水分及び移動イオンに対するバリヤとして機能させ ることにより、金属導体の腐食すなわち酸化を防止する こと、微小間隔を隔てた導体間の深くて狭いギャップを 充填すること、及び不均一な回路形状を平坦化すること により、一レベルの導体が比較的平坦な薄膜表面上に信 頼性をもって蒸着されるようにすること等の多くの目的 を果たすことができる。重要な制限は、下に配置される 導体の破壊を回避するため、一般に、IDL及びPO薄 膜を比較的低温で形成しなければならないことである。 他の非常に重要な考察は、電力消費、クロストーク及び 微小間隔を隔てた導体の信号遅延を低下させるため、誘 電薄膜が、二酸化ケイ素 (k=3.9)に比べ低い相対誘電 率kをもたなくてはならないことである。

ら蒸着される薄膜は、IDL及びPOの用途に望まれる 多くの特性を有していることが判明している。Haluska 等の1988年7月12日付米国特許第4,756,9 77号には、水素シルセスキオキサン樹脂を溶剤中で稀 釈し、該水素シルセスキオキサン樹脂を基板にコーティ ングし、溶剤を蒸発させ、且つ空気中で基板を加熱する ことによりコーティングをセラミック化することからな る薄膜蒸着技術が開示されている。他の判明事実は、こ のようなコーティングを水素ガスの存在下でセラミック 化することにより (Ballance等の1994年6月14日 付米国特許第5, 320, 868号。該米国特許は本願 に援用する)、又は不活性ガスの存在下でセラミック化 することにより (欧州特許出願第90311008.8 号)、空気中でのセラミック化に比べ、最終薄膜の誘電 率が低下され及び/又は安定化されるということであ る。一般に、空気中での硬化により主としてSi-O薄 膜が作られ、アンモニア中での硬化によりシリコンオキ シニトリド形薄膜を作り、且つ不活性雰囲気又は還元雰 囲気中での硬化により、非硬化HSQに特有のSi-H 結合の幾分かの部分を保持する薄膜を作ることが教示さ れている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、改質水素シ ルセスキオキサン薄膜前駆体と、該前駆体を使用して、 半導体デバイス上に改善された誘電薄膜を形成する方法 と、及び前記前駆体を使用して半導体デバイス上に形成 される改善された誘電薄膜とに関する。既存のHSQ薄 膜に付随する1つの問題は、これらのHSQ薄膜が水分 を吸収し易いことであり、このため、金属鉛を腐食し、 回路性能を低下させ、且つ最終的に回路の故障を引き起 こすことである。また、安定し且つ予測可能な誘電率を 得るのが困難なため、このような薄膜の誘電率を制御す ることにも問題があることが判明している。今や、この ような薄膜の誘電率を制御する上で、SiーH結合を保 護することが重要であり、且つHSQから製造される薄 膜が僅かでも酸化条件に曝されるならば誘電特性に悪影 響を与えるものと考えられている。

[0005]

【課題を解決するための手段】このような薄膜において 吸水性を少なくとも部分的に防止することが明らかで、 且つ酸化条件に曝されるHSQから作られる薄膜のS i -H結合の保護を助け、これによりHSQから製造され る誘電薄膜の改善された予測可能な特性が得られること が明らかな新規な解決法がここに見出された。この解決 法は、このような薄膜の偶発的な酸化及び水分暴露を回 避する困難性及び費用が少ないため特に魅力的である。 水素シルセスキオキサン樹脂及び改質剤の両者からなる 水素シルセスキオキサン薄膜前駆体は、誘電率が小さ く、疎水性(すなわち耐湿性)及び耐酸化性を有する薄 【0003】水素シルセスキオキサン (HSQ) 樹脂か 50 膜を低温で製造するのに使用できることがここに判明し

た。従来技術のHSQ蒸着技術は、乾燥の第1段階中 に、HSQ樹脂の薄膜を残して薄膜から完全に蒸発する 溶剤を使用するのが好ましいことを教示している。本発 明では、改質剤(HSQ溶剤中に含まれるのが好まし い) が蒸着薄膜の表面薬剤と反応して該表面薬剤を改質 すると考えられる。また、HSQから製造される薄膜内 の連続気泡又は独立気泡の表面薬剤は、改質剤による影 響を受けることも考えられている。改質剤は薄膜前駆体 内に含まれるので、本発明の際立った長所は、改質され た表面薬剤が、薄膜の乾燥及び硬化の全段階において明 10

白に存在することにある。

【0006】本発明の1つの態様は、半導体基板上に薄 膜誘電体を形成する方法を開示する。本発明の方法は、 基板に、所定体積比の水素シルセスキオキサン樹脂と改 質剤とからなる改質HSQ薄膜前駆体の薄膜をコーティ ングする工程と、薄膜を、好ましくは実質的な非酸化雰 囲気中で、200~450℃の温度で所定時間をかけて 硬化させる工程とを有する。改質剤に対するHSQ樹脂 の前記所定体積比は40:1~2:8の間であることが 好ましい。好ましくは、改質剤は、アルキルアルコキシ 20 シラン、フッ素化アルキルアルコキシシラン及びこれら の組合せ (及びより好ましくはメチルトリメトキシシラ ン) からなる群から選択される。また、改質HSQ薄膜 前駆体は、アルコール、ベンゼン、トルエン、アルカ ン、ケトン、環状ジメチルポリシロキサン、エステル又 はグリコールエーテル等の他の非改質溶剤で形成でき る。基板のコーティング方法として、例えば、スピンコ ーティング、スプレーコーティング、ディップコーティ ング又はフローコーティングがある。実質的な非酸化雰 囲気は、実質的に不活性雰囲気 (より好ましくは、1モ 30 ル%より低い酸素を含むN2雰囲気) 又は還元雰囲気 (より好ましくは、10モル%のH2 及び90モル%の N₂ からなるフォーミングガス) である。

【0007】本発明の他の態様では、半導体基板のコー ティングに適した改質HSQ薄膜前駆体が開示される。 この改質HSQ薄膜前駆体は、40:1~2:8の値を もつ所定比の水素シルセスキオキサン樹脂と、アルキル アルコキシシラン、フッ素化アルキルアルコキシシラン 及びこれらの組合せからなる群から選択された改質剤と を有する。本発明の更に別の態様では、基板上に蒸着さ 40 れた誘電薄膜からなる半導体デバイスであって、薄膜 が、10:1より小さいSi/Hのモル比をもつ硬化H SQ薄膜からなり、薄膜の上面の表面基が、アルキル 基、フルオロカーボン基、フッ素化炭化水素基の群から 選択された主として改質基が開示される。好ましい一実 施例では、誘電薄膜は、基板上に蒸着された導体の頂層 上に蒸着される保護膜である。

[8000]

【発明の実施の形態】種々の特徴及び長所を有する本発 明は、添付図面を参照して述べる以下の説明により最も 50 びこれらの組合わせがある。これらの改質剤の好ましい

良く理解されよう。本発明は、半導体基板のコーティン グに適した改質HSQ薄膜前駆体と、酸化及び水分侵入 に耐える低誘電率の誘電薄膜を蒸着すべく、前記HSQ 薄膜前駆体を製造する方法及び使用する方法と、硬化し た改質HSQ薄膜前駆体からなり且つ半導体基板上に蒸 着された誘電薄膜とを提供する。このような前駆体の改 質剤は、本発明の方法により製造される薄膜に固有の他 の薄膜特性に大きな変化を与えることなく薄膜厚さを調 節するための広範囲の相対濃度のHSQ溶剤として有効 に使用できる。或いは、改質剤を他の多くの非改質剤と 組み合わせて、本発明の方法を商業的に入手できるHS Q前駆体に使用できるようにすることもできる。本発明 で使用される水素シルセスキオキサンとして、化学式HS i(OH) 、(OR),O ./2 で表されるヒドリドシロキサン樹 脂 (ここで、 $x = 0 \sim 2$ 、 $y = 0 \sim 2$ 、 $z = 1 \sim 3$ 、x+y+z=3、R=有機基又は置換有機基)がある。本 発明に包含される樹脂の例として、前述の米国特許第5, 320,868 号に記載されたもの及びこれらの樹脂の製造方 法がある。特に好ましい1つの例として、実質的に濃縮 された(HSiO_{2/2})。(ここで、nは樹脂の重合度を示す 整数であり、一般に約10~1000の範囲である)。 【0009】一般にHSQ樹脂は、90~120℃で軟 化及び流動化を呈する白色固体としての特徴及び平坦な 誘電層を形成するという長所を有する。HSQは、「Do w Corning Flowable Oxide」製造ラインの製品としてDo w Corning Corporation 社 (ミシガン州、Midland)から 市販されており、この製造ラインでは、実質的に濃縮さ れたHSQ樹脂が、所望の特定最終薄膜厚さを得るべく 設計された種々の比率で非改質溶剤のメチルイソブチル ケトンと組み合わされる。例えば、Dow Corning 社の製 品「FOx-17」は、74重量%のメチルイソブチル ケトンと25重量%の水素シルセスキオキサンとを含有 し、一般に約5000~9000Aの厚さの薄膜を蒸着 させるのに使用される。HSQベース誘電薄膜の従来の 適用から、硬化薄膜を実質的にカーボンフリーにできる 溶剤を使用することが重要であることを教示している。 或る改質剤(該改質剤は一般にHSQ溶剤であるが、硬 化薄膜をカーボンフリーにはしない) は、HSQベース 誘電薄膜に所望の特性を与えることが現在判明してい る。アルキル基 (例えばCH、)、フルオロカーボン基 (例えばCF。) 及び/又はフッ素化炭化水素基(例え ばCH₂ CF₃) は、薄膜構造のシラノール基等の表面 基と置換し、該薄膜の疎水性及び耐酸化性を増大させ る。本願で説明するように、非改質HSQ薄膜が硬化中 又は硬化後に低温で酸化すると、薄膜の大部分を、一般 に二酸化ケイ素に似たSi-O構造に容易に変換し、誘 電率及び吸湿性が劇的に増大する。

【0010】本発明に有効な改質剤として、アルキルア ルコキシシラン、フッ素化アルキルアルコキシシラン及

6

例として、メチルトリメトキシシラン(MTEOS)、 1, 2 ビス (トリメトキシリル) エタン (BTMS E) 、トリメチルクロロシラン、メチルトリクロロシラ ン及び (トリー3,3,3フルオロプロピル) トリメト キシシランがある。好ましい一実施例では、改質剤はH SQ樹脂の溶剤として使用される。好ましい第2実施例 では、HSQ樹脂及び改質剤は、これらが溶解される非 改質溶剤中で化合される。適当な非改質溶剤として、ア ルコール、ベンゼン、トルエン、アルカン、ケトン、環 状ジメチルポリシロキサン、エステル又はグリコールエ 10 ステルがある。前述のように、商業的な入手可能性を考 慮すると、好ましい非改質溶剤はメチルイソブチルケト ンである。一般に、改質HSQ薄膜前駆体は、水素シル セスキオキサン樹脂から直接製造されるか、Dow Cornin g 社の「FOx-17」のような非改質溶剤を含有する HSQ溶液から製造できる。いずれの場合でも、HSQ 又はHSQ溶液は改質剤と完全に混合される。製造後、 HSQ薄膜前駆体は、例えばスピンオン技術により基板 上にコーティングされる。基板へのコーティング中、前 駆体及び基板は、一般に室温に保たれる。別の方法とし 20 て、コーティング中、基板及び/又は前駆体の供給材料 は、僅かに高い温度(例えば25~200℃)に保つこ とができる。

【0011】コーティング後、一般に約5分間基板の温 度を120~150℃の温度に上昇させることにより、 溶剤の蒸発及びHSQリフローを行なう。この工程は、 都合の良い圧力 (一般に大気圧) で、空気中又は硬化雰 囲気中で行なわれる。別の構成として、この工程は、I DL又はPO蒸着に適用できる殆どの硬化条件下で、次 の硬化工程と組み合わせることができる。HSQで作ら 30 れる従来技術の薄膜は種々の雰囲気中で硬化され、広範 囲に変化する特性を作る。これらの雰囲気として、空 気、アンモニア、窒素/アルゴン、水素/窒素がある。 一般に、約400℃の温度及び約30分~1時間の硬化 時間も従来技術において教示されている。より詳しく は、空気中での硬化は主としてSi-O薄膜を作り、ア ンモニア中での硬化は、シリコンオキシニトリド形薄膜 (silicon oxynitride type film) を作り、不活性雰囲 気又は還元雰囲気中での硬化は、未硬化HSQに固有の Si-H結合の或る部分を保有する薄膜を作る。第1図に は、例えばアルミニウム-0.5 %銅合金からなる導体1 2を備えた半導体基板10 (例えばシリコンからなる) が示されている。本発明の誘電薄膜は、図示のように導 体層上に直接蒸着する必要はない。すなわち、他の誘電 層を介在させることもでき、或いは本発明の誘電薄膜の 下に導体層を設けないこともできる。一般に、誘電薄膜 14は、例えば基板12上に改質HSQ薄膜前駆体をス ピニングし、次に、溶剤乾燥工程及び薄膜硬化工程(こ れらの工程は、薄膜14を最終形態に変換すべく、組み 合わせることができる)を経て蒸着される。乾燥工程中

又は硬化工程中(又はこれらの両工程の間で)、一般に 薄膜14は、HSQ樹脂リフローを作り且つ薄膜14の 平坦化を高めるのに充分な時間で、120~200℃の 間の温度を受ける。いずれにせよ、HSQ薄膜前駆体中 に改質剤が存在すると、薄膜14の酸化傾向及び/又は 吸湿傾向を低下させるように、薄膜14の表面16を改 質すると考えられる。

【0012】本発明は、本願に記載するもの以外の還元雰囲気又は不活性雰囲気を含むあらゆる環境条件中で乾燥及び硬化されるHSQ薄膜に使用することを含む。非酸化条件下で入念に硬化される薄膜であっても、デバイスを更に加工する間、パッケージングの間又は使用時において、最終的には水分及び/又は酸素に曝されることになる。このように、本発明は、好ましくない酸化及び水分の侵入に対するより安定したバリヤを創出する。また本発明は、微小量のPt(acac)。のようなVIII族触媒を別のHSQ薄膜硬化に使用する蒸着方法に使用すること含んでいる。下記の例は本発明を更に説明するための例示であるが、本発明を制限するものと考えるべきではない。

[0013]

【実施例】

例 1

74重量%のメチルイソブチルケトン及び25重量%の水素シルセスキオキサンを含有するDow Corning 社の製品「FOx-17」を使用した。70体積%の「FOx-17」と30体積%のMTEOSとを完全に混合することにより改質HSQ薄膜前駆体を製造した。第1の4″n+シリコンウェーハに、「FOx-17」を、室温で且つ3000rpmで、スピンコーティングした。第2の同一ウェーハに、改質HSQ薄膜前駆体を、同一条件でスピンコーティングした。次にウェーハを1/4に分割し、各ウェーハからの4つの各1/4部分を、次の4つの条件のうちの1つの条件下で、それぞれ乾燥及び硬化させた。

- 1) 非乾燥。10%H₂ +90%N₂ 中で、400℃ で、60分間硬化。
- 2) 25~120℃の範囲で変化させることによりホットプレート上で、空気中で5分間乾燥。1) と同様に硬40 化。
 - 3) 2) と同様に乾燥。N₂ パージドボックス中で、4 00℃で、60分間硬化。

【0014】4) 2) と同様に乾燥。空気中で、400 ℃で、60分間硬化。

1) の乾燥条件は、空気中での乾燥により得られる効果を制御するものとして選択した。条件2) は酸化硬化雰囲気を作り、条件3) は、N. パージガス中に1%程度のO. が存在しても実質的に不活性の硬化雰囲気を作り、且つ条件4) は明らかな酸化硬化雰囲気を作った。硬化した薄膜上にアルミニウムを蒸着し且つアルミニウ

.

7

ムドットをパターニングすることにより、各 1/4ウェーハに金属酸化膜半導体(MOS)の容量性構造が構成された。楕円偏光法及びステップハイト測定法を用いて、膜厚を測定した。0.002 cm²、0.001 cm²及び0.0005cm²の面積をもつMOSキャパシタについて、各 1/4ウェーハを、1MHzで、容量一電圧測定を行なった。楕円偏光法の研究はまた、条件3)及び4)の下で硬化された第1の1/4ウェーハについては、種々の波長でのSiO2の屈折率(n)及び吸光係数(k)を使用して、移相対波長の良好な適合性が得られることを証明して、移相対波長の良好な適合性が得られることを証明した。しかしながら、他の試料については満足できる適合性が得られなかった。これは、メチルトリメトキシシラン(MTEOS)が寄与するメチル基がこの条件にも寄与するけれども、主として薄膜中に残留するSi-H結合に

より引き起こされると考えられる。

【0015】第17ェーズのSiO、成分及び第27ェーズ (例えばSi-H) 成分の存在を仮定して、楕円偏光法データの第2適合性が得られた。この適合性は、第27ェーズの体積%を計算するのに使用した。このような第27ェーズ成分のn及びkは分かっていないので、n=1及びk=0 (これは無限大を意味する)を良好な結果に使用した。第27ェーズの体積%も、薄膜中の第27ェーズ成分の定性的測定値として、結果を表にまとめた。最終試験として、薄膜の疎水性を表示する水接触角 (water contact angle)を各1/4ウェーハについて測定した。これらの結果が次表にまとめられている。

[0016]

【表1】

乾燥/硬化法	誘電率 1 MHz	第2フェーズ 体積%	接触角 。 ———————————————————————————————————	
非乾燥/還元	2. 8	12.6		
空気/還元		10. 4	102	
空気/N₂ パージ	5. 6	29		
空気/空気	7.6 1.4			
非乾燥/還元	3. 0	12. 8	100	
空気/還元	3. 0	3. 0 15. 6		
空気/N₂ パージ	2. 9	11.6	101	
空気/空気	6. 1	5. 3	33	
	非乾燥/還元 空気/児元 空気/Nz パージ 空気/空気 非乾燥/還元 空気/児元	1 MHz 非乾燥/還元 2.8 空気/還元 2.6 空気/N2パージ 5.6 空気/空気 7.6 非乾燥/還元 3.0 空気/還元 3.0 空気/パンパージ 2.9	1 MHz 体積% 非乾燥/還元 2.8 12.6 空気/還元 2.6 10.4 空気/N2 パージ 5.6 0.0 空気/空気 7.6 1.4 非乾燥/還元 3.0 12.8 空気/還元 3.0 15.6 空気/パンパージ 2.9 11.6	

還元雰囲気中で硬化のみが行なわれる薄膜については、 前駆体として「FOx-17」を用いて作られた薄膜 と、前駆体としてMTEOS改質「FOx-17」を用 いて作られた薄膜との間で、誘電率、第2フェーズ体積 %及び接触角に殆ど差異が見られない。同じ硬化条件で あるが空気乾燥工程を付加した場合には、MTEOS改 質薄膜は、約5%以上の第2フェーズ成分を有すること が測定された。N。パージ中で空気乾燥及び硬化した場 合には、MTEOSでの改質により、最終薄膜の誘電率 が1/2になり、第2フェーズ成分が大幅に付加され且 つ疎水性も顕著に増大した。最後に、空気中で乾燥及び 硬化の両方を行なうと、MTEOS改質薄膜の耐酸化性 は非改質薄膜より良好になるけれども、N:パージ雰囲 気中で加工したものより優れていないことが観察され た。1%までの酸素を含有するN。パージ雰囲気は、こ れらの条件下で非改質薄膜を酸化させると考えられる。

一般に、HSQで製造される薄膜の酸化量は、薄膜が受ける酸化雰囲気の時間、温度及び激しさに関係すると思われる。例えば、30分だけでウェーハセクションを硬化した制御研究は、60分かけて硬化した同一のウェーハセクションよりも誘電率が低く、且つ第2フェーズ成分が多いことを証明している。改質剤を添加すると、酸化を防止し、且つ部分的に酸化された薄膜の疎水性を維持すると思われる。幾分かの酸化(例えば2)及び3)の乾燥/硬化条件)に曝された改質薄膜は、非改質薄膜より予測可能性及び反復可能性がある誘電率を呈した。例2

改質剤の濃度の関数として薄膜特性を決定するため、第2の実験を行なった。この実験では、「FOx-17」から製造した薄膜前駆体に種々の体積%のMTEOSを含ませ、次に4″n+シリコンウェーハに、3000rp で、30秒間、室温でスピンオン付着した。各ウェー

ハについての硬化条件は、フォーミングガス (10%H 2 +90%N2) 中で、400℃で、30分間である。 膜厚を除き、薄膜特性は各薄膜とも非常に似ている。H SQ前駆体中のMTEOS体積%の関数としての膜厚を 表2に示す。 [0017] 【表2】

MTEOS%	0	10	20	30	40	50	60	70	100
膜厚	584	513	463	361	300	199	140	110	0

(6)

機能することを示している。また、100%MTEOS が薄膜を蒸着しなかったことに注目されたい。硬化した MTEOS改質HSQ薄膜のFTIRスペクトルは、薄 膜中のMTEOSからのメチル基の存在を示す明確なCH 、ピークを示している。改質剤が薄膜構造に及ぼす正確 な機構は完全には分からないけれども、改質基(例えば メチル基) が最初に薄膜表面上にあり、薄膜中には殆ど 又は全く組み込まれていないという理論を根拠付ける証 拠が見られる。しかしながら、薄膜が連続気泡又は独立 気泡を含有している場合には、このような改質基が内面 20 にも存在すると考えられる。

【0018】以上の記載に関連して、以下の各項を開示 する。

- 1. 半導体基板上に薄膜誘電体を形成する方法におい て、(a) 前記基板に、改質HSQ薄膜前駆体の薄膜を コーティングする工程を有し、前記改質HSQ薄膜前駆 体が、所定体積比の水素シルセスキオキサン樹脂と、ア ルキルアルコキシシラン、フッ素化アルキルアルコキシ シラン及びこれらの組合せからなる群から選択された改 質剤とからなり、 (b) 前記薄膜を、200~450℃ 30 の温度で所定時間をかけて硬化させる工程を有し、前記 前駆体に改質剤を添加することにより前記薄膜の酸化及 び/又は吸湿を少なくとも部分的に防止することを特徴 とする方法。
- 2. 前記所定体積比が40:1~2:8の間であること を特徴とする上記項1に記載の方法。
- 3. 前記硬化工程が、1モル%以下の酸素からなる雰囲 気中で行なわれることを特徴とする上記項1に記載の方 法。
- 4. 前記硬化工程が還元雰囲気中で行なわれることを特 40 徴とする上記項1に記載の方法。
- 5. 前記還元雰囲気が約10体積%のH2 及び90体積 %のN2 であることを特徴とする上記項4に記載の方 法。
- 6. 前記工程 b) の前に、前記薄膜を、25~120℃ の温度で、10分間より短い時間で乾燥させる工程を更 に有することを特徴とする上記項1に記載の方法。
- 7. 前記工程 b) の前に、前記基板を、前記薄膜を実質 的に平坦化させるに充分な時間をかけて120~200 oxdotの温度に保持することにより、前記薄膜をリフローす 50 イスにおいて、前記薄膜が、10:1より小さいSi

- 表2のデータは、MTEOSが溶剤並びに改質剤として 10 る工程を更に有することを特徴とする上記項1に記載の 方法。
 - 8. 前記硬化工程中の前記温度が約400℃であること を特徴とする上記項1に記載の方法。
 - 9. 前記硬化工程中の前記所定時間が約30~60分で あることを特徴とする上記項1に記載の方法。
 - 10. 前記改質剤がメチルトリメトキシシランであるこ とを特徴とする上記項1に記載の方法。
 - 11. 前記改質HSQ薄膜前駆体が更に非改質溶剤を有 していることを特徴とする上記項1に記載の方法。
 - 12. 前記非改質溶剤がメチルイソブチルケトンである ことを特徴とする上記項11に記載の方法。
 - 13. 前記コーティング工程がスピンオン技術により行 なわれることを特徴とする上記項1に記載の方法。
 - 14. 前記コーティング工程中の前記基板の温度が約2 5℃であることを特徴とする上記項13に記載の方法。
 - 15. 半導体基板上に薄膜誘電体を形成する方法におい て、(a) 改質HSQ薄膜前駆体を供給する工程を有 し、前記改質HSQ薄膜前駆体が水素シルセスキオキサ ン樹脂、非改質溶剤及びアルキルアルコキシシラン改質 剤からなり、 (b) 前記薄膜前駆体を前駆体基板上にス ピニングして前記薄膜を形成する工程と、(c) 前記薄 膜から前記溶剤を蒸発させる工程と、(d)前記薄膜 を、1モル%以下の酸素からなる雰囲気中で、200~ 450℃の温度で硬化させる工程とを更に有し、前記前 駆体に改質剤を添加することにより前記薄膜の酸化及び /又は吸湿を少なくとも部分的に防止することを特徴と する方法。
 - 16. 半導体基板にコーティングするための改質HSQ 薄膜前駆体において、40:1~2:8の値をもつ所定 の体積比の水素シルセスキオキサン樹脂と、メチルトリ メトキシシラン、1,2ビス(トリメトキシリル)エタ ン、トリメチルクロロシラン、メチルトリクロロシラン 及び (トリー3、3、3フルオロプロピル) トリメトキ シシランからなる群から選択された改質剤とからなるこ とを特徴とする改質HSQ薄膜前駆体。
 - 17. 前記改質HSQ薄膜前駆体がメチルイソブチルケ トンを更に有することを特徴とする上記項16に記載の 改質HSQ薄膜前駆体。
 - 18. 基板上に蒸着された誘電薄膜からなる半導体デバ

12

Hのモル比をもつ硬化HSQ薄膜からなり、前記薄膜の上面の表面基が、アルキル、フルオロカーボン、フッ素化炭化水素及びこれらの組合せからなる群から選択された主として改質基であることを特徴とする半導体デバイス。

19. 前記改質基はメチル基からなることを特徴とする 上記項18に記載の半導体デバイス。

20. 前記半導体デバイスが最上レベルの半導体からなり、前記誘電薄膜が前記最上レベルの半導体上に設けられる保護膜であることを特徴とする上記項18に記載の 10半導体デバイス。

21. 改質水素シルセスキオキサン (HSQ) 前駆体、及び該前駆体を半導体基板上に蒸着させる方法及び前記前駆体から蒸着された誘電薄膜をもつ半導体デバイスを開示する。本発明の方法は、一般に導体12を備えた半導体基板10に、改質HSQ薄膜前駆体の薄膜をコーティングすることからなる。HSQ薄膜前駆体は、水素シルセスキオキサン樹脂と、好ましくはアルキルアルコキ

シシラン、フッ素化アルキルアルコキシシラン及びこれらの組合せからなる群から選択された改質剤とからなる。また本発明の方法は、薄膜14を硬化させる工程を有し、該工程において改質剤を添加することにより、酸化及び/又は硬化中及び/又は硬化後の薄膜による吸湿を防止する。改質剤は、この効果を生じさせるように薄膜表面16を改質すると考えられる。本発明により作られる薄膜は、非改質薄膜の特性を広範囲に変えることにより作られる乾燥条件及び硬化条件についての反復可能な誘電特性を明らかに有している。

【図面の簡単な説明】

【図1】半導体基板上に蒸着される改質HSQ薄膜を示す図面である。

【符号の説明】

- 10 半導体基板
- 12 導体
- 14 誘電薄膜
- 16 薄膜表面

【図1】

(7)

